WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Būro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5: (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 93/11746 A1 (43) Internationales A61K 9/00, 47/26. Veröffentlichungsdatum: 24. Juni 1993 (24.06.93)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP92/02814

(22) Internationales Anmeldedatum:

5. Dezember 1992 (05.12.92)

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BR, CA, CS, FI, HU, JP, KR, NO, NZ, PL, RU, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

P 41 40 689.3

10. Dezember 1991 (10.12.91) DE

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht,

(71) Anmelder (nur für AU CA GB IE NZ): BOEHRINGER IN-GELHEIM INTERNATIONAL GMBH [DE/DE]; Postfach 200, D-6507 Ingelheim (DE).

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser AU CA GB IE NZ US): BOEHRINGER INGELHEIM KG [DE/DE]: Postfach 200, D-6507 Ingelheim (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ARNOLD, Klaus [DE/DE]; Kiedricher Straße 43a, D-6507 Ingelheim (DE). DEI; Kledricher Strase 43a, D-6507 Ingelheim (DE). GRASS, Peter [DE/DE]; Badweg 6, D-6507 Ingelheim (DE). KNECHT, Adolf [DE/DE]; Kapellenweg 4a, D-7800 Freiburg (DE). ROOS, Robert [DE/DE]; Mainzer Straße 120, D-6705 Ingelheim (DE). SLUKE, Gerhard [DE/DE]; Magdeburger Straße 43, D-6507 Ingelheim (DE). THIEME, Herbert [DE/DE]; Eisenacher Straße 31, D-6507 Ingelheim (DE). WENZEL, Joachim [DE/DE]; Kiedricher Straße 61, D-6507 Ingelheim (DE). DE]; Kiedricher Straße 61, D-6507 Ingelheim (DE).

(54) Title: INHALATION POWDERS AND METHOD OF MANUFACTURING THEM

(54) Bezeichnung: INHALATIONSPULVER UND VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG

(57) Abstract

In order to control and optimize the amount of inhalable active substance released when drugs are administered as inhalation powders, the invention calls for the use of auxiliaries consisting of mixtures of coarser particles (average particle size > 20 μ m) and finer particles (average particle size $< 10 \mu$ m).

(57) Zusammenfassung

Zur Steuerung bzw. Optimierung des bei der Inhalation von Arzneipulvern entstehenden inhalierfähigen Wirkstoffanteils werden Mischungen aus gröberen (> 20 µm durchschnittliche Teilchengröße) und feineren (< 10 µm durchschnittliche Teilchengröße) als Hilfsstoff verwendet.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österneich			MR	Mauritanien
AU .	Australien	FR	Frankreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GA	Gabon	NL	Niederlande
BE	Belgien	CB	Vereinigtes Königreich	NO	Norwegun
BF	Burkina Faso	GN	Guinca	NZ	Neusceland
BG	Bulgarien	GR	Griechenland	PL	Polen
BJ	Benin	HU	Ungarn	PT	Portugal
BR	Brasilien	1E	Irland	RO	Rumänien
CA	Kanada	П	falien	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	₫₽	Japan	SD	Sudan
œ	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korca	SK	Slowakischen Republik
CI	Côte d'Ivaire	ĸz	Kasachstan	SN	Senegat
CM	Kamerun	Ш	Liechtenstein	SU	Soviet Union
CS	Tschechoslowakei	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
čz	Tschechischen Republik	LU	Luxemburg	TC	Togo
DE	Drutschland	MC	Monaco	UA	Ukraine
DK	Dänemark	MC	Madagaskar	us	Vereinigte Staaten von Amerika
ES	Spanien	MI.	Mali ·	VN	Vietnam
FI	Finaland	MN	Mongolci		

Inhalationspulver und Verfahren zu ihrer Herstellung

Die Erfindung betrifft Inhalationspulver aus mikronisiertem Wirkstoff und Trägerstoffen mit bestimmten Anteilen an feinteiligen und gröberteiligen Partikeln sowie die Optimierung bzw. Steuerung des inhalierfähigen Wirkstoffanteils in den Inhalationspulvern.

Es ist bekannt, für die Praxis wichtige Eigenschaften von pulverförmigen Inhalationspräparaten zu verbessern, indem man das Medikament mit einer effektiven Teilchengröße von etwa 0,01 bis 10 µm mit einem wasserlöslichen Trägerstoff kombiniert, der eine effektive Teilchengröße zwischen 30 und 80 µm aufweist (DE-A-1792207).

Hilfsstoffe sind bei Inhalationspulvern vor allem dann nötig, wenn die Wirksamkeit des verarbeiteten Arzneistoffs sehr hoch ist, so daß pro Einzeldosis nur geringe Mengen benötigt werden. In diesem Fall ist die Verdünnung des Arzneistoffs ratsam, damit eine gute Dosiergenauigkeit erzielt wird.

Der meist relativ hohe Anteil an Hilfsstoff bestimmt im wesentlichen die Eigenschaften des Pulvers. Dies trifft insbesondere für das Fließverhalten zu. Je feiner ein Pulver ist, desto schlechter sind i.a. die Fließeigenschaften. Da gute Fließeigenschaften die Voraussetzung für eine gute Dosiergenauigkeit bei der Abfüllung einzelner Präparatedosen, etwa bei Herstellung von Kapseln zur Pulverinhalation auf üblichen Kapselmaschinen sind, darf der gewählte Hilfsstoff nicht zu fein sein.

Neben der Beeinflussung der Dosiergenauigkeit ist die Korngröße des Hilfsstoffes von großer Bedeutung für das Entleerungsverhalten von Kapseln in einem Inhalator bei der Anwendung. Es hat sich gezeigt, daß der inhalierbar ausgebrachte Wirkstoffanteil von einem grobkörnigen Hilfsstoff, wie ihn die DE-A 17 92 207 vorschlägt, negativ beeinflußt wird. Unter "inhalierfähig" werden solche Teilchen verstanden, die beim Inhalieren mit der Atemluft tief in die Verästelungen der Lunge transportiert werden. Die dazu erforderliche Teilchengröße liegt unter 10 μm, vorzugsweise unter 6 μm. Fließfähigkeit, Ausbringbarkeit und Dispergierbarkeit des Pulvers sind auch bei anderen Typen von Inhalationsgeräten von erheblicher Bedeutung, z.B. bei solchen, die die einzelne Dosis aus einem Vorrat mittels einer Meßkammer dosieren (z.B. gemäß US-A-4 570 630) oder in Vertiefungen einer Kreisscheibe enthalten (z.B. gemäß DE-A 36 25 685).

Es wurde nun gefunden, daß sich bei gleichzeitig guter Dosiergenauigkeit der inhalierfähige Anteil des Wirkstoffs von Inhalationspulvern in weiten Grenzen steuern läßt, wenn der zu inhalierfähigen Teilchen mikronisierte Wirkstoff mit geeigneten Mengen eines Gemisch aus einem oder mehreren physiologisch verträglichen Hilfsstoffen kombiniert wird, wobei der eine Anteil des Hilfstoffgemisches eine mittlere Teilchengröße unter etwa 10 µm, der andere eine mittlere Teilchengröße über etwa 20 µm aufweist, wobei die mittlere Teilchengröße im allgemeinen unter 150 µm, vorzugsweise unter 80 µm liegt.

Die Gewichtsverhältnisse von feinem und gröberem Hilfsstoff liegen zwischen 1:99 und 95:5, vorzugsweise zwischen 5:95 und 70:30, vor allem zwischen 10:90 und 50:50.

Da die Einzeldosis der meisten inhalativ angewendeten Arzneistoffe klein ist, ist ihr Anteil an der Mischung meist sehr gering, z.B. 0,01 bis 0,1 mg Wirkstoff pro ca. 5 mg Hilfstoffmischung. Die Menge der Zubereitung, die pro Inhaltionsvorgang verabreicht wird, kann innerhalb weiter Grenzen gewählt werden. Um dem Patienten nicht unnötig viel Hilfsstoff zuzuführen, wird der Fachmann bestrebt sein, die inhalierte Menge niedrig zu halten. Andererseits sind extrem geringe Mengen schlecht handhabbar und dosierbar.

Dementsprechend wird die Menge an Zubereitung pro Anwendung zwischen etwa 1 und 20, vorzugsweise zwischen 2 und 10 mg liegen. Nach dem oben Gesagten ist jedoch eine Überschreitung der genannten Werte nach oben oder unten nicht grundsätzlich ausgeschlossen.

Wie oben erläutert, sind im allgemeinen die inhalativ verabreichten Wirkstoffe so stark wirksam, daß ihre Menge die Größe der Präparatemenge nicht entscheidend mitbestimmt. Vielmehr hat der Galeniker die Möglichkeit, durch Variation der Hilfsstoffmengen und des Teilchenspektrums den inhalierbar ausgebrachten Wirkstoffanteil zu steuern. Dies kann beispielsweise notwendig sein, wenn die gleiche Wirkung wie bei einer bereits klinisch geprüften oder im Handel befindlichen Darreichungsform erreicht werden soll.

Feinteiliger und gröberteiliger Hilfsstoff können aus dem chemisch gleichen oder aus chemisch verschiedenen Substanzen bestehen. Die Hilfsstoffmischungen können z.B. eine chemische Substanz als den feinen, eine andere als den gröberen Hilfsstoff enthalten. Aber auch die jeweiligen feinen und gröberen Hilfsstoffe können in sich Mischungen aus verschiedenen Substanzen sein. Neben den genannten Wirk- und Hilfsstoffen können die

£

erfindungsgemäßen Zubereitungen in untergeordneter . Menge weitere Zusätze enthalten, z.B. Geschmackskorrigenzien.

Pharmazeutisch geeignete und physiologisch unbedenkliche Hilfsstoffe für inhalative Zwecke sind bekannt. Beispiele sind Monosaccharide (etwa Glucose, Arabinose); Disaccharide (etwa Lactose, Saccharose, Maltose); Polysaccharide (etwa Dextrane); Polyalkohole (etwa Sorbit, Mannit, Xylit); Salze (etwa Natriumchlorid, Calciumcarbonat) oder auch Mischungen dieser Hilfsstoffe miteinander. Bevorzugt sind Lactose und Glucose.

Die nachstehenden Beispiele zeigen, wie unterschiedliche Verhältnisse von Hilfsstoffen den inhalierbar ausgebrachten Wirkstoffanteil beeinflussen. Als Hilfsstoffe wurden Glucose mit einer durchschnittlichen Teilchengröße von 35 µm (G I) und von 5 µm (G II) bzw. 8 µm (G III) verwendet. Die Mischung der Hilfsstoffe mit dem Wirkstoff wurde in 5 mg-Portionen in übliche Kapseln für die Pulverinhalation gefüllt und aus diesen mittels eines Geräts gemäß DE-A-33 45 722 ausgebracht.

Im Beispiel 1 enthielt die Mischung pro Kapsel 0,1 mg Fenoterol mit einer mittleren Teilchengröße von <6 μ m und im Beispiel 2 0,04 mg Ipratropiumbromid mit einer mittleren Teilchengröße <6 μ m.

"W" ist der inhalierbar ausgebrachte Wirkstoffanteil in Prozent der in der Mischung enthaltenen Menge. WO 93/11746 PCT/EP92/02814

5

Beispiel 1

G II [%]	_	W [%]
0		14,4
4	•	21,7
16		31,0
	0	0 4

Beispiel 2

G I [%]	G III [%]	W [%]
100	0	15,1
95	5	15,7
90	10	23,0
75	25 ·	33,4
50	50	38,3

Patentansprüche

- Inhalationspulver aus mikronisiertem Wirkstoff und physiologisch unbedenklichen Hilfsstoff, der gröbere Anteile mit einer mittleren Teilchengröße von etwa 20 μm oder mehr und feinere Anteile mit einer mittleren Teilchengröße von etwa 10 μm oder weniger enthält, und ggf. weiteren Hilfsstoffen, insbesondere Geschmackskorrigenzien.
- 2. Inhalationspulver nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Gewichtsverhältnis der feineren zu den gröberen Hilfsstoffanteilen zwischen 1:99 und 95:5, vorzugsweise zwischen 5:95 und 70:30, insbesondere zwischen 10:90 und 50:50 liegt.
- 3. Inhalationspulver nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß der gröbere und der feinere Hilfsstoff aus derselben chemischen Substanz bestehen.
- 4. Inhalationspulver nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß der gröbere und der feinerteilige Hilfsstoff aus verschiedenen chemischen Substanzen bestehen.
- 5. Inhalationspulver nach Anspruch 1, 2 oder 4, dadurch gekennzeichnet, daß der gröbere und/oder der feinerteilige Hilfsstoff je für sich Mischungen darstellen.
- 6. Inhalationspulver nach Anspruch 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß die physiologisch unbedenklichen Hilfsstoffe zur Gruppe der Monosaccharide, Disaccharide, Polysaccharide, Polyalkohole oder anorganischen Salze gehören.

WO 93/11746 PCT/EP92/02814

7

- 7. Verfahren zur Steuerung bzw. Optimierung des inhalationsfähigen Anteils von Inhalationspulvern, dadurch gekennzeichnet, daß man den auf eine Teilchengröße unter 10, vorzugsweise unter 6 µm mikronisierten Wirkstoff mit Hilfsstoff mischt, wobei der Hilfsstoff aus einem Anteil mit einer mittleren Teilchengröße <10 µm und einem Anteil mit einer mittleren Teilchengröße >20 µm besteht, und wobei das Gewichtsverhältnis der Teilchensorten zwischen 1:99 und 95:5, vorzugsweise zwischen 5:95 und 70:30, insbesondere zwischen 10:90 und 50:25 liegt.
- 8. Verfahren zur Herstellung eines Aerosols für die Inhalation, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Inhalationspulver nach Anspruch 1 bis 6 bzw. ein nach Anspruch 7 hergestelltes Inhalationspulver mittels eines für die Pulverinhalation geeigneten Geräts der vom Patienten eingeatmeten Luft beimischt.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

International application No. PCT/EP 92/02814

	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER		
Int.Cl		A61K47/26	
	to International Patent Classification (IPC) or to both	h national classification and IPC	
	DS SEARCHED		
Int.Cl	ocumentation searched (classification system followed b	oy classification symbols)	•
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included in the	ne fields searched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, search	terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where a	appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
x	FR,M,8 142 (FISONS) 17 August 1970		1-3,6-8
	cited in the application see claims		-
Y	page 6, table 1, second compo see claims	osition	1-3,6-8
	cited in the application page 6, table 1		
. Y	US,A,4 009 280 (D.S.MACARTHUR 22 February 1977	₹)	1-3,6-8
	see claims 1-2 see column 2, line 15 - line see column 3, line 54 - line		
Y	US,A,2 533 065 (G.V.TAPLIN) 5 December 1950		1-3,6-8
	see claims see column 3, line 33 - line see column 4, line 52 - line		
Further	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
"A" documen	categories of cited documents: at defining the general state of the art which is not considered	"I" later document published after the inter date and not in conflict with the applic the principle or theory underlying the	ation but cited to understand
"E" earlier de "L" documen	particular relevance ocument but published on or after the international filing date nt which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered novel or cann	claimed invention cannot be ered to involve an inventive
special n	eason (as specified) at referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	"Y" document of particular televance; the considered to involve an inventive combined with one or more other such a	step when the document is locuments, such combination
	at published prior to the international filing date but later than ity date claimed	being obvious to a person skilled in th	
Date of the a	ctual completion of the international search	Date of mailing of the international sear	ch report
23 Febr	uary 1993 (23.02.93)	4 March 1993 (04.03.9	3)
	ailing address of the ISA/ N PATENT OFFICE	Authorized officer	
ECROPEA Facsimile No		Telephane No.	
r econmic IAO	·•	Letebrone 140.	

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 9202814 SA 67310

This amer lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report.

The members are as contained in the European Patent Office EDP file on
The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

23/02/93

Patent document cited in search report	Publication date		t family ther(s)	Publication date
FR-M-8142	17-08-70	BE-A- CA-A- DE-A, C DE-A- FR-A- GB-A- NL-A- SE-B- US-A- US-A-	718846 946280 1792207 1792799 1605538 1242211 6811060 372420 3860618 3634582 3957965	31-01-69 30-04-74 04-11-71 11-08-77 23-02-79 11-08-71 11-02-69 23-12-74 14-01-75 11-01-72 18-05-76
US-A-4009280	. 22-02-77	GB-A AT-B CA-A DE-A FR-A,B LU-A NL-A SE-B	1410588 333974 992461 2239091 2150759 66875 7210780 411842	22-10-75 27-12-76 06-07-76 22-02-73 13-04-73 23-03-73 13-02-73 11-02-80
US-A-2533065		None		

Internationales Aktenzeichen

1. KLASSIFIKATION DES	INMELDUNGSGEGENSTANDS (bei mehre	ren Klassifikationssymbolen sind alle anzugeben) ⁶	
Nach der Internationalen Pa	tentklassifikation (IPC) oder nach der national	en Klassifikation und der IPC	
Int.Kl. 5 A61K9/	'00; A61K47/26		
		· ·	
IL RECHERCHIERTE SAC	HGERIETE		
	Recherchiertes	Mindestprüfstoff ⁷	· .
Klassifikationssytem		Klassifikationssymbole	
	1631		
Int.K1. 5	A61K		
<u>.</u>		·	
	Rocherchierte nicht zum Mindestprüfstof unter die recherchie	f gehörende Veröffentlichungen, soweit diese erten Sachgehiete fallen ⁸	·
		_	
		<u>-</u>	
III. EINSCHLAGIGE VERO	FFENTLICHUNGEN 9		
Art.º Kennzeichnum	g der Veröffentlichung 11, soweit erforderlich i	unter Angabe der mußgeblichen Teile 12	Betr. Anspruch Nr. 13
	_	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	8 142 (FISONS)		1-3,6-8
	lugust 1970 er Anmeldung erwähnt		
	Ansprüche		
	6 ,tabelle I ,zweite Zu	sammensetzung	
	Ansprüche		1-3,6-8
	r Anmeldung erwähnt		
: Seire	6 ,Tabelle I		
Y US.A.	4 009 280 (D.S.MACARTHUR	3	1-3,6-8
22. F	ebruar 1977	•	
	Ansprüche 1-2		
	: Spalte 2, Zeile 15 - Ze : Spalte 3, Zeile 54 - Ze		
Stene	- Sparte 3, Zerre 34 - Ze	:11e 36	
		-/- -	
	•		
<u> </u>			
	n angegebenen Veröffentlichungen 10:	men come it were the man dis near the second	A
"A" Veröffentlichung, die definiert, aber nicht :	den allgemeinen Stand der Technik als besonders bedeutsam anzusehen ist	T Spätere Veröffentlichung, die nach dem ir meidedatum oder dem Prioritätsdatum ver meidedatum verschaften verschaften in dem	röffentlicht worden
"E" älteres Dokument, da tionalen Anmeidedat	s jedoch erst am oder nach dem interna- om veröffentlicht wurden ist	ist und mit der Anneckung nicht kollidier Verständnis des der Erfindung zugrundeli oder der ihr zugrundeliegenden Theorie a	egenden Prinzips
"L" Veröffentlichung, die	geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zu lassen, oder durch die das Verti-	"X" Veriffentlichung von besunderer Bedeutun	ng die beanspruch-
fentlichungsdatum ei	ner anderen im Recherchenbericht ge- nung belegt werden soll oder die aus einem	te Erfindung kunn nicht als neu oder auf keit beruhend betrachtet werden	erfinderischer Tang-
anderen besonderen C	irund angegeben ist (wie ausgeführt)	"Y" Veröffentlichung von besunderer Bedeutun te Erfindung kann nicht als auf erfinderis	ng; die beanspruch- cher Tätiskeit be-
	sich auf eine mündliche Offenbarung, Ausstellung oder andere Maßnahmen	rahend betrachtet werden, wenn die Veröf einer oder menreren anderen Veröffentlich	fentlichung mit
bezieht "P" Verüffentlichung, die	vor dem internationalen Anmeddeda-	gorie in Verhindung gebracht wird und die einen Fachmann nahellegend ist	ese Verbindung für
tum, aber nach dem i licht worden ist	seanspruchten Prioritätsdatum veröffeut-	"&" Vertiffentlichung, die Mitglied derseiben	Patentfamilie ist
IV. BESCHEINIGUNG			
Datum des Abschlusses der in	ternationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recher	<u>ಸರ್ಕಾರ್</u> ಚರ್
23.FE	BRUAR 1993	33	4
Externationals Dark and and and	terie .	Unterschrift des bevollmächtigten Bediens	teten.
Internationale Recherchenbehi	·	SCARPONI U.	
ŁUKO	PAISCHES PATENTAMT	Jorual Old C.	

Art o	AGIGE V.ROFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2) Kennzeichnung der Verüffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	Betr. Anspruch Nr.
	US,A,2 533 065 (G.V.TAPLIN) 5. Dezember 1950 siehe Ansprüche siehe Spalte 3, Zeile 33 - Zeile 43 siehe Spalte 4, Zeile 52 - Zeile 57	1-3,6-8
	_	
		_
		÷

Facablett PCT/ISA/210 (Zacatrbogon) (Januar 1985)

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

9202814 EP SA 67310

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

23/02/93

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglier Patent	i(er) der familie	Datum der Veröffentlicht
FR-M-8142	17-08-70	BE-A-	718846	31-01-69
		CA-A-	946280	30-04-74
		DE-A,C	1792207	04-11-71
		DE-A-	1792799	11-08-77
		FR-A-	1605538	23-02-79
		GB-A-	1242211	11-08-71
		NL-A-	6811060	11-02-69
		SE-B-	372420	23-12-74
		US-A-	3860618	14-01-75
		US-A-	- 3634582	11-01-72
	-	US-A-	3957965	18-05-76
US-A-4009280	22-02-77	GB-A-	1410588	22-10-75
	•	AT-B-	333974	27-12-76
		CA-A-	992461	06-07-76
		DE-A-	2239091	22-02-73
		FR-A,B	2150759	13-04-73
		LU-A-	66875	23-03-73
·		NL-A-	7210780	13-02-73
		SE-B-	411842	11-02-80
US-A-2533065		SE-B- Keine	411842	11-02-80
US-A-2533065			411842 	11-02-80
US-A-2533065	·		411842 	11-02-80
US-A-2533065	·		411842	11-02-80
US-A-2533065			411842 	11-02-80
US-A-2533065			411842 	11-02-80
US-A-2533065			411842	11-02-80
US-A-2533065			411842	11-02-80
US-A-2533065			411842	11-02-80
US-A-2533065			411842	11-02-80
US-A-2533065	-		411842	11-02-80
US-A-2533065		Keine	411842	11-02-80
US-A-2533065			411842	11-02-80